1/3 (1/1 EPODOC) - (C) EPODOC / EPO

D) PN - --- IP55027824--- A 19800228

PR - JP19780098318 19780811

AP - JP19780098318 19780811

DT - I

FI - C01F7/02&D ; C01F7/30 ; C01F7/34&B ; C01F7/34&Z

PA - SUMITOMO ALUMINIUM SMELTING CO: ASAHI CHEMICAL CO

TI - PRODUCTION OF ALUMINA SOL

Continue on database WPI : Y / N ?

? Y

2/3 (1/1 WPI) - (C) WPI / DERWENT

AN - 1980-26177C [15]

PR - JP19780098318 19780811

TI - Alumina sol prodn. - by neutral reaction of aluminium cpd. and alkaline cpd. and heating alumina gel obtd. with water vapour in presence of inorganic acid

IW - ALUMINA SOL PRODUCE NEUTRAL REACT ALUMINIUM COMPOUND ALKALINE COMPOUND HEAT ALUMINA GEL OBTAIN WATER VAPOUR PRESENCE INORGANIC ACID

PA - (ASAK-N) ASAKI KAGAKU KOGYO K

- (SUMW) SUMITOMO ALUMINIUM CO LTD

- (SUMW) SUMITOMO ALUMINIUM SMELTING CO

PN - ---JP55027824--- A 19800228 DW198015 000pp

- JP62042850B B 19870910 DW198740 000pp

IC - C01F7/34

AB - J55027824 Method comprises neutralisation reacting an acidic cpd consisting of an aluminium cpd with an alkaline cpd in the liq phase to obtain an alumina gel, and heating the gel with water vapour in the presence of a monovalent inorganic acid molecular ratio of acid ion/Al

Continue: Y / N

? Y

of 0.001-0.12, to produce alumina sol.

- The Al cpd is aluminium chloride, aluminium nitrate, basic aluminium chloride, or basic aluminium nitrate. The alkaline compound is hydroxide, carbonate, bicarbonate, sulphite, borate of alkali metal, alkaline earth metal or ammonia.
- In an example, 123 pts wt aq soln contg 2.43 wt % ammonium carbonate was reacted with 100 pts wt aq soln contg 4.46 wt % basic aluminium nitrate at 10 degrees C to obtain an alumina gel.
- The gel was aged, filtered out, washed with water, and dried to obtain a dried alumina gel. The dried gel was added to nitric acid to obtain an alumina gel slurry of molecular ratio of bitric ion/Al of 0.002.

The slurry was heated at 150-160PC for 3 hours in an autoclave to produce alumina sol of high stability.

Continue on database PAJ : Y / N ?

? Y

3/3 (1/1 PAJ) - (() PAJ / JPO

PN - ---JP5<u>5027824</u> -- Λ 19800228

PA - SUMITOMO ALUM SMELT CO LTD: others: 01

I - C01F7/34

TI - PRODUCTION OF ALUMINA SOL

- PURPOSE: To produce an alumina sol with superior stability on standing by subjecting an alumina gel obtd. by liquid phase neutralization to hydrothermal treatment in the presence of a monovalent inorg, acid or a water sol. At salt thereof in an amt, regulating the molar ratio of acid residue/At to a specified value.
- CONSTITUTION: Acidic substances at least one of which is an Al cpd. such as AlCI3 and an alkaline substance such as sodium aluminate are neutralized by liquid phase reaction at below 100, esp. about 5-50 deg. C to form an alumina gel. This gel is filtered, washed, purified, and dried until the Al203 content becomes about 15-90, esp. about 55-80wt. The dried alumina gel is then subjected to hydrothermal treatment at about 120-300, esp. about 140-200 deg. C in the presence of a monovalent inorg. acid or a water sol. Al salt thereof, e.g.

Continue: Y / N

? Y

AlCl3 in an unt. regulating the molar ratio of acid residue/Al to 0.001-0.12, producing a desired alumina sol.

⑩ 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

昭55-27824

⑤Int. Cl.³
 C 01 F 7/34

識別記号

庁内整理番号 7106—4G 砂公開 昭和55年(1980) 2月28日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全10 頁)

匈アルミナゾルの製造法

願 昭53—98318

願 昭53(1978) 8 月11日

@発 明 者 里和夫

@特

②出

奈良県北葛城郡香芝町大字良福 寺227番地24 @発 明 者 岸本久司

京都市伏見区納所中河原 3 の12

⑪出 願 人 住友アルミニウム製錬株式会社

大阪市東区北浜 5 丁目15番地

⑪出 願 人 朝日化学工業株式会社

大阪市東区北浜 5 丁目22番地

明 餌 1

/ ・発明の名称

アルミナゾルの製造法

- 2.特許請求の範囲
 - /)少なくとも一方がアルミニウム化合物である酸性物質とアルカリ性物質との液相中和反応によって得られるアルミナゲルを酸根/A&のモル比が 0.00/~0.12 となる最の一個の無機酸又はこれらの酸の水溶性アルミニウム塩の存在下に水熱処理することを特徴とするアルミナソルの製造法。
 - 2) 酸性のアルミニウム化合物をアルカリ性物質で中和する特許請求の範囲第/項記載の方法
 - 3) 環性のアルミニウム化合物が塩化アルミニウム、硝酸アルミニウム、塩茗性塩化アルミ

のいずれがある。 エウム、塩基性硝酸アルミニウム電点性特許情 3字前点 求の範囲第2項記載の方法。

- 4)アルカリ性物質がアルカリ金属、アルカリ土 金属又はアンモニアの水散化物炭原塩、紫炭酸 塩、重硫酸塩、ホウ酸塩のいずれかである特許 層水の範囲第2項配載の方法。
- 5)被相中和反応によって得られたアルミナゲルを 46%05 含有事が約/5~90重要がになるど どとく一旦乾燥して水熱処理する特許請求の範 網第/~4項配載の方法。
- 6)アルミナゲルをAdos 含有率が約55~80 重量がとなるごとく乾燥する特許請求の範囲第 5項配載の方法。
- 7)水熱処理の祭の散模/A8 のモル比が 0.002~ 0.10である特許請求の範囲第 / ~ 4 項記載の方 法。

3、延明の幹線を製明

本苑男はアルミナソルの製造法に関する。

更に評議には経時安定性が優れ且つ所望の粘 皮を有するアルミナソルの製造法、またはこれ 与の後載を有する再分散性の優れたアルミナ素 東を与えるアルミナゾルの製造法に買する。

現在、種々のアルミナソル及び無ソルを乾燥 最末化し、とれを男分散させて使用することを 目的とした分数性アルミナ粉末が市蔵されてい るが、いずれの製品も約10重量を以上の4420s 後度のゾルになると経時安定性が著しく労り、 数日以内化ゲル化してしまう。また低 A620s 最 変のソルの場合には大量の集体を巡復しなけれ ばならないとか、あるいは使用に襲して多量の 能体を蒸発させなければたらないという不利益 が存在する。

更には既存の審原品では所領の粘度の製品が 得水たく。使用に際して進歩を楽剤を鍛加して 粘度を調整しなければならないという問題を派 生することもある。

40-14292 号公報) *特が提案されている。

しかしながら①の方法によって得られるアル ミナソル用粉末は再分散性が労り、 ASAOS 議段 ガノの食者も以下のアルミナソル しか爾等しが たく、しかも経時安定性が劣るという不都合む 有している。さらに験権公昭40~8409 号公 難によれば跛方法によって製造されたアルモナ ゲルは帰職操作の職、限の派加量が職長/A6 (モル比)で0.13より少ないと水を振加しても ソル形態に転化せず、単にアルミナゲル層水の 分盤並を与えるに過ぎないと記載している。

角の方法ではアルミン関ソーダと厳重ガスと いう特定の組合せにより得られるアルモナゲル を無機強度でゾル化を行なりが、得られたゾル は A6x0s 美皮が釣10重量が以上となると数日 間しか安定でないという不都合を有する。

通常アルミナゾルはアルミナゲルの分散被を 無機限あるいは有機関により無路処理すること により製造されている。

従来アルミナソルの製造法として

- アルモン酸ソーダ水浴被と水溶性アルモニ ウム塩高液とを 四7~10にたるようにして 短時間に反応させてアルミナゲルを生成熟成 させ、ついでとのアルミナケルに一個の無機 限あるいは有機酸を微模/AB(モル比)が 0.15以上になるように抵加し、均一なソルを 生成させる方法(特公昭40一8409 号公報)
- ② アルミン酸ソーダ溶散中に撹拌しつつ炭液 ガスを吹込み坐成した後ペーマイトアルミナ スラリーを散模/48(るん比)が0.05~0.2 の一個の無機強限中に分散させる方法(英国 特許第 /440/94 号明維書)
- アルミナゲルの分散放を改模/AS (モル 比) 0./25 以上の数の存在でに水熱処理し、 ペーマイト前品格子を有しファイバーの形態 をとるアルミナゾルを製造する方法(特公田

さらに図の方法では、ソル化時の水熱処理器 産との関係について、約250℃以下の強度で約 ノぶ重量が以上の ABgOs 要度を用いると、生成 物は非常に不良で不可逆的にゲル化してしまう と明言しており、また放方法によって得られた 分散性アルミナ粉末を水に分散させ液状ソルを 調整する場合にもかかるアルミナ粉末がファイ パー状であるためと思われるが、その AB20s 政 度が約10重量が以下という低濃度でさえ分数 性が劣り、ソルが効率的に得るととができない/まなる という問題がある。

水熱処理の吸使用する解離恒数が 0./以上の 後一塩基性酸の酸板のアルミナ濃度に対するモ ル比も 0.25以上、ナなわち酸根 / ABモル比0.125 以上とはしているが、実際には相対的に高い限 農皮比を使用するものである。

以上のどとく、従来公知の方法によっては高 AB203 農変にかいて経時安定性の使れたアルミ ナソル、また再分散性のすぐれたアルミナ粉末 を与えるアルミナソルの製造法は知られていな。

v.

さらにこれら従来方法により製造されたアル ミナソルの粘度は各製造法に固有のものであり 所証の粘度のアルミナソルを任意に製造する方 法も知られていない。

かかる状況下にかいて本発明者らは経時安定性のきわめて使れたアルミナソル、また再分散性の優れたアルミナ教 末を与えるアルミナソルを製造する方法を見い出すべく鋭意研究を行かった 新来、本願発明の方法を完成するに至った。 すなわち 本発明は少なくとも一方がアルミニウム 化合物である酸性物質とアルカリ性物質との液相中和反応によって得られるアルミナゲルを酸极/150のモル比が0.001~0.12、好ましくは0.002~0.10となる世の一個の無機酸又はこれらの酸の水移性アルミニウム塩の存在下に水熱処理することにより経時安定性の優れ良つ所望の粘度を有するアルミナソル、また再分散性のすぐれたアルミナ粉末を与えるアルミナソルの

製造法を提供するものである。

要性のアルミニウム化合物 としては、塩化ア ルミニウム、研験アルミニウム、破骸アルミニ ウム、酢酸アルミニウム、臭化アルミニウム、 # ク化アルミニウム、ナトリウムミョウパン、 カリウムミョウバン、アンモニウムミョウバン のどときアルミニウム塩、並びに塩基性塩化ア ルミニウ人塩劣性硝酸アルミニウム、塩素性硬 世アルミニウム、塩坊佐郎蔵アルミニウムなど の塩素性アルミニウム塩等任意の可溶性の酸性 アルミニウム塩を使用することができるが、一 . 鮫には入乎が容易な塩化アルミニウム、薪酸ア . ルミニウム、装限アルミニウム、塩高性塩化ア ルミニウム、塩素性硝酸アルミニウム、塩素性 強限アルミニウムカどを使用するのが連当であ り、特に塩化アルミニウム、硝酸アルミニウムの浸 塩素性塩化アルミニウムまたは塩素性養酸アル /彩 ミニクムが好液である。

アルカリ性のアルミニウム化合物としてはア ルミン酸ナトリウム、アルミン酸カリウム、ア ルミン酸アンモニウムなどの水酸性アルミン酸 以下本発明を評細に説明する。

本発明においてアルミナゲルの水熱処理に販して共存せしめる一価の無法像の機根とはアルカリ性動質で中和協定するとはな化アルミニウムを育性ソーダで中和して生ずる Mack としてかいな素イオンは本発明でいう度機には該当しない。しかして、少を使用したととにより残存する塩化アルミニウム又は部分的に中和された

A8(OE) x C8y (x + y = 3) のどとき塩基性塩化 アルミニウムの塩素イオンは本発明でいり酸根 として有効に働らく。

本発明の実施に当り、まず少なくとも一方がアルミニウム化合物である酸性物質とアルカリ性物質、具体的には酸性のアルミニウム化合物とアルカリ性物質、酸性物質とアルカリ性アルミニウム化合物、又は酸性アルミニウム化合物とアルカリ性アルミニウム化合物との中和反応によりアルミナゲルを生成させる。

塩が挙げられる。

アルミニウム化合物以外の酸性物質としては 塩酸、硝酸、硫酸、塩素酸、温度療法、白酸 塩酸、硝酸、塩素酸、海機療法との 酸性物質が使用でき、他方アルミニウム化 を性物質が使用でき、他方アルミニウムと のアルカリ性物質としてはアルカリ 土金属又はアンモニアの水酸化 砂度ないでき、特に設度ナトリウム、炭酸 いること、炭酸アンモニウムなどのアルカリ会属 またはアンモニアの炭酸塩が適当である。

関放中和反応においてアルミナ以外の不存性 塩が生成してアルミナと同時に析出するととき 銀み合せは貴競版かれる。又中和反応において は最性物質として、酸性のアルミニウム化合物 を用い、アルカリ性物質で中和する方がアルミン酸塩を酸性物質で中和するより反応形態とし ては望ましい。

数中和反応によるアルミナゲル生成反応は、 100℃より高い温度で反応を実施すると得られ るゲルは結晶化が強み解除し難くなるので一般 には 100℃以下、好ましくは約5~50℃の返 酸にかいて実施される。とのようにして生成さ せたアルミナゲルは必要により熟成した後、洗 浄し関生付着する不締備を輸去する。

沈浄後のアルミナゲルは常法に促って严選、 乾燥により任意の A6gOS 含有率の分散扱乃至ケーサ状とするとができるが、その形態想像の 目的により通宜関整される。しかし低濃度の ルミナゲルを用いた場合には得られるするはかりではなった場合が が無処理時に撃縄、高能性にアルミナゲルを があれる。というではなるはかりではなったが があれる。そのである。 というが得くなり、逆にアルミナゲルを し選ぎても解離に長時間を をしてかが強になったが し端くなる。そってが過、精製されたアルミナ ゲルは A6gOS 含有率が約15~90重量が、好 ましくは約35~80重量がまたは 強制的に乾燥処理して水無処理に供するのが有 物である。

かかる AB203 含有率に乾燥されたアルミナリル

ウム、硝酸アルミニウムなどが使用できるが、 入手の容易な塩酸、硝酸、塩毒性塩化アルミニ ウム、塩化アルミニウム、硝酸アルミニウムな どが液当である。勿能とれらの限機は混合して 使用されても何等不都会を生ずるものではない。 さらに酸機/ AB のモル比を飲暖医内で適宜変 更することにより、得られるアルミナソルの貼 度を調整することが可能である。

水 勝見週に厳し存在させる酸根の量はアルミナゲル中の AS-20's に対して最极 / AS のモル比が 0.00/~0.12 の範囲であるが、取得するアルミナソルの形態、例えば高 AS-20's 接度でしかも極めて級時安定性がすぐれたアルミナソルを製造する場合には散极 / AS のモル比が約 0.002~ 0.02 であることが好ましく、また水熱処理時の解歴性銀が著しくすぐれ、かつほられるアルミナソルが高 AS-20's 接度の軟領で多少経時増粘性を示すソルを取得するには要根 / AS のモル比が的 0.02~0.10 の範囲で制御するのが適当である。 微根 / AS のモル比を約 0.02以上とする場

特別 昭55—27824(4) は再び水にて所望の A6203 最度のアルミナゲル スラリーに転化され、本発明の方法に従って水 熱処理されるが、通路な乾燥状態にあるアルミ ナゲルを使用することにより、水漁処理に限し てアルミナゲルが彫画し、高粘性化されること がなく容易に解離させ、A6203 含有率約30重 最多までの任我の最度のアルミナソルを軽速す ることができる。

本発明の実施に扱っては以上の方法により取得されたアルミナゲルを取扱/A8 のモル比が 0.001~0.12 となる最の一個の無機限またはこれら。の歌の水器性アルミニウム塩の存在下に水 然処理することにより高 A8203 最変化され、経 時安定性の優れたアルミナソルが得られる。

本務明方法の水熱処理の実施に当り使用される一個の無機酸としては塩酸、硝酸、塩素酸、 過塩素酸、臭化水素酸、灰化水素酸などである が、非酸は適当ではない。又これらの酸の水溶 性アルミニウム塩としては塩溶性塩化アルミニ ウム、塩基性硝酸アルミニウム、塩化アルミニ

合にはアルミナゲルの任何 / 00 5 が容易に無いされ、得られるソルはきわめて清楚であり、残 液の通頻操作などは必要がない。以上の範囲内 25 kg にかいて散模 / 46 のモル比を適宜変更すると とにより水熱処理 祭に取得されるアルミナソル は同一 46203 検皮でも粘度は異なり、一致には 酸製 / 46のモル比が高くなるほどアルミナソル の粘度は上昇する。

脚されてもすぐにゲル化してしまったり、例え ソルが得られても経時安定性が考しく劣る。ア ルモナゲルスラリーの水熱処理に際して共存さ せる一個の無機酸またはこれらの酸の水溶性ア ルミニウム塩は水熱処理前のアルミナゲルスラ リー開整時化必要量添加してもよいし、また原 料アルミナを得る道程、すまわち水熱処理の際 使用される一価の無機酸のアルミニウム化合物 を酸性物質として用い、当着以下のアルカリ性 物質で中和して一価の機模が適当量結合したア ルミナゲ_ルを生成せしめ、とのアルミナゲルは 後の水無処理の際の所定量の残存関低が存在す る限り、そのませ新しく映像を添加することな く、あるいは不足量を補充して水熱処理すると ともできる。後帯の方法は中和反応で取得され る敵根が残存するアルミナゲルは洗浄、乾燥過 程で限根が洗い出されたり、又除去されずかつ 解歴性の点でも有利であるため前者の方法にく らべ操作が簡便となり好ましい完施意様である。 本希明の水熱処職は約/20~300℃、好ましく

特開 昭55—27824(5) は約 140~200℃の温度にて約 1 5 分間~7時間、好ましくは約 3 0 分~4 時間実施される。 処理温度が約 120℃より低温度では解暦に長時間を要し、また約 300℃より高温度になると急冷設備、高圧容器などを必要とするので望ましくない。

以上の条件により水 単処理を行なりとアルミナゲルスクリーは徐々に解師し乳白色から乳光色半透明状に変わり、しかも約30度 号がまでの任意のアルミナ 砂皮、 任意の粘度のアルミナソルを競走することができる。

以上により取得られるアルミナソルの粘曜はAB20s 濃度が25重量がのソルの場合20℃で約50 cp(センチポイズ)から数100 cp の高粘度のものまで、またAB20s 濃度が10重量がのソルの場合数 cpという振めて低粘度のものから約100 cpという比較的高粘度のものまで任意の所線の粘度を有するアルミナソルを製造することができ、しかもこれらのソルは3カ月以上放置してもゲル化することなく非常に安定なも

. のである。

"このアルミナソルは主線回析、及び電子顕像 機関家の結果、ペーマイト取納品格子を有する 約0.1~0.02×の大きさの板状物が分散乃亜集 合状態にあり、境地状態のものではない。

このようにして生成されたアルミナソルはそのまま分散液としての用途に用いるとともできるし、また噴霧乾燥あるいは蒸発乾固などの手段により乾燥して粉末化した後、水に再分散させてソルに転化させるかまたは粉末のまま用いるとともできる。

以上評述したどとく本務明の方法によれば公知方法に比較して無めて価熱性のものから高粘性の、高 A620s 機度でかつ経時安定性のすぐれた乳光色半速明のアルミナソル、また再分散性のすぐれたアルミナ粉末を与えるアルミナソルを製造することができる。

本発明により製造されたアルミナソルは電気、電子工業かよび海磁器、鋳物工業にかける射熱 性パインダー、化粧品、医収品にかける軟膏類 の配合ベース、エアソール製品、破機工業における風合改良、毛玉防止、ペイント、飼料、印刷インクの乳化類、安定剤、接着性向上剤、樹脂、低類の表面コーティング剤、サイズ剤、石油工業にかける触媒担体等として空に有用である。

以下に実施例により本祭明方法を更に市場に 説明するが、本発明方法はとれだより吸定されるものではない。

突 錐 例 /

A6203 10.2 重量 5、 C8 / A8 (当番比) 0.547
の塩素性塩化アルミニウム水溶液の各 4 / 00
重量部に部/表に示す環接 / A8モル比となる
最の未反応の塩素模が機會するように 4.0 重
最多の炭酸ナトリウム水溶液の所吸量を各 4
20 ℃にて反応させ、生じたアルミナゲルを
あ / 時間同窓電で熟成した後洗浄、作過し、
得られたケーキを / 20 ℃のエアバス中で乾燥
して乾燥ゲルを収得た。 得られた乾燥ゲルの / 年時入
A6203 含有率は第/数に示す。

実験	課模/▲6	技能ソーダ	教練ゲル
K	(モル比)	使用量 (重量部)	AB ₂ 0 ₅ 含有量 (液學多)
1	0.0008	434.6	74.3
_2	0.002	434.3	74.5
3	0.02	4.29.7	7/.4
4	0.05	421.6	70.6
ż	0.10	408,4	73.4
6	0.20	38/,9	72.8

引き続き得られた乾燥ゲルを水化で第2幾 に示した長度のアルミナゲルスラリーに調整 し、調整された各アルミナゲルスラリーをオ ートクレープ中化市し150~160℃の温度で 2時間水熱処理した。

その結果得られたアルミナゾルの性状を部 2表化示寸。

電子製象機能能による

	79¥-			,	0 4	机	*				
*	16203	804	7/1	*	**		是時安定性 (op/2010)	4	Q / 40	ĵ	
			(EES) (EES) (EAE)	:		/88	10BB	30BB	BB09	BE0%	
/ (1000)	28.0	16.5	20000	α α		7	#33# #35#	1	'	3	
2		23.7	0.002			\$	Ş	a	0	×	
B-7	0'51	15.0	0.00		*	0	"	3/	R	4	7
		0.01	1.	*		3	3	3.	5.7	5./	新田 4
*	700	701	20.0	4 2 2		U	R	2	ম	B	昭55
4	}	1.01	0.0		東片板状	\$	£3	091'1	2,330	3,620	-27
(1000)		701	20		養養	7.84E	ļ ,	1	1	824	8Z 4
							-				Œ

表

N FA.

突盖例 2

A4205 4.46 重要多、105/A8(当最比) 0.637 の塩基性硝酸アルモニウム水溶液 /00 意量部に 30% として 2.45 重音がの英数アンモ ニクム水溶液 /23堂番部を約 / 0℃にて機件 しながら後々に扱加反応せしめて生じたアル ミナゲルを均り時間熱皮後頭像板の施出が見 い出されなくなるまで洗浄し、引き続きが通 し得られたケーキを100℃のエアーバス中で 乾燥して AB203 64・1 重要がの乾燥ゲルを得た。 との乾燥ゲルを分割して第3表に示した徴収 ノAG(モル比)、 AGEOS 最皮となるごとく特 研歴中に終加せしめアルミナゲルスラリーを 関製した。

大いでとれらのアルミナゲルスラリーギガ ラス製オートタレーブ中化券 し/50 ~/40 での温度で3時間水勢処理をした。

その糖果、得られたフルミナゾルの性状を 第3表化示寸。

	799-			^	9	8	*			
¥	6 4 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	F0897	27/10	*	*	48	中安元	据导安定性 (op / 20°C)	Q / do	Î P
		(X47 5)	(天命多) (毛A比)			188	BB0/	788 1088 30 8 6 20 88 9088	₽B <i>0</i> 7	BB0%
(1000)	2	8.91	0.000E	40		Ą	#69#	ı	,	ı
7	2 2	23.3	0.022			3	3	69	22	2
•	0.81	0.81	;		*	3,6	幸	ध	2	25
,		201	3	4000		3.0	5.0	5.0	5.0	3.0
*	0 %	4.01	0.05			8	7	শ্ব	ম	Ħ
٠,	7	10.3	0.00		表片板状	33/	3	ar,	2,430	3,740
(H20041) 9		10.1	0.20		集器状	7.	,	1	,	ı

实施明日

ABQOS 10.36 宣音が、103 / AB(改量比)1.01

の研奏アルミニウム水路被名 * 100 宣音部に
第 3 表化示す 液板 / AB(モル比)となる量の / キャェ
未反応の / 保機 / AB (モル比)となる量の / キャェ
未反応の / 保機 / AB で の所要 曼を名 * 3 0 ° C にて
反応させ、生じセアルミナゲルを約 / 時間 同 温度で 熱成後洗浄、 が 通し、 得られたケーキ
を 120 ° C のエアーバス中で乾燥して乾燥 ゲル
を 得た。 炭酸 カリウム の所 展号 たらび に乾燥
ゲルの ABQOS 含有率を稼り表に示す。

第 年 第

Æ	改製 / Að (モA比)	総験カリウム 逆用 章 (賞章多)	乾 鉄 ゲ ル A830s 含有率 (重番4)
/(出被例)	0.0008	4.77.9	71.2
2	0.03	4/3.9	70.3
3	0.06	409.7	70.7
#	0.10	404.2	70.1
5(比較明)	0,20	390.4	70.2

特開 昭55-27824(7)
引き続き得られた乾燥ゲルの谷々を 46203
微度として / 0 ラのアルミナゲルスラョーと
なるごとく水にて胸裂した後、オートゥレー
プ中に移し / 50~/60 ℃の混定で / . 5 冷間水 熱処理をした。 その結果、 得られたアルミナゾルのを状を

その結果、得られたアルミナソルの毛状を 第3表に示す。

/ (Mack) 5.9 0.0006 2 0.03	H 20		/BB				
6.5				■目の/	图图 全国 图 100 图 图 100 图 图 图 100 图 1	EB04 BB07	PUBE
3 0.04			£.3	***	1	1	1
3		* *	6.7	6.3	2.9	6.7	6.7
	1		71	38	93	25	ស
4 0.00	4 X X B	長片質状	86	£	001'1	1,100 2,210 3,420	3,420
\$ (MARK)	9	表實大	ナル化	-	1	1	-

夹 施 例 4

A620g 4.35 重量が、 C8/A8 (当量比) 1.02
の塩化アルミニウム水溶液 1.00 重量 師に 14.03
直量がの設度のリウム水溶液 1.19 重量部を約
4 0 でにて機神しながら株々に添加反応せし
め、生じたアルミナゲルを約1時間熱成後、
塩素板の流出が見られたくなるまで洗浄し、
引き焼き河母し得られたケーキを1.10でのエ
アーバス中で乾燥して A620g 68.41 重量がの乾燥がルを待た。 この乾燥がルを分割して寒る
淡に示した腰根/A8 (モル比) かよび A620g 機能が10 重時がとなるごとく希道限中に恐
派性しめてアルミナゲルステリーを開製した。
たいて、これらのアルミナゲルスラリーを
ガラス製オートゥレーブに移し150~160で
の風度で1.3時間水熱処理をした。

その結果得られたアルミナゾルの独状を第 6表に示す。

¥	\$6894	報報へは	*	*	草	超降安定性 (中/20°C)	勒 (2/2	5
	(###)	(#F4) (-2-1E)			/BB	BH 25 HH0/	JOH B	WHE WHE	PORIE
(1689) /	5.7	0.000	€ 0 Œ		8.4	### ## ## ## ## ## ## ## ## ## ## ## ##	1	1	1
7		0.03		*	7.0	7.0 7.0 7.0 7.0	7.0	7.0	7.7
r	907	90.0	4		æ	13	ষ	*5	7.7
*	2	0.00	3	長片微秋	011	015	ar/	1,220 2,470 3,510	3,510
(1000) S		aro		被裁決 ゲルビ	YME	,	,	,	1

特朋 昭55--27824(8) 以上、実施例/~4の結果より特定の登復 ノ畑(モル比)にかいて経時安定性がすぐれ 且つ任堂の結底のアルミナソルの調養が可能 であることが明らかである。

夹抽例占

実施何2で用いた塩等性硝酸アルミニウム 水溶液の各々100重量都に腺根/46(モル比) 0.03となる量の来反応の硝環根が表留するように第7表に示すアルカリ性物質の所要量を 各々30℃にて提择しながら額々に設加、反 吃せしめ、生じたアルミナゲルを約1時間 成後、洗浄、炉通して得られたケーキを1/10 でのエアーバス中で乾燥して乾燥ゲルを排た。 乾燥ゲルの46mの食有率を第7表に示す。

第 7 赛

	国投/A6	7 12 2	り性物質		乾燥ゲル
Æ	(老科比)	81 49	級 政 (食骨分)	使用者 (強無部)	(A6 ₃ 0 ₅ 電影系)
/		水酸化アンモニウム	ス-24 (MH3として)	124.0	72.6
2	0.03	重要サトリウム	5.60	123.4	72.1
3	<i>D.</i> 63	アルミン酸 ナトジウム	Δθ ₂ O ₃ /.43 We ₂ O /./5	2.EX	7.2.9
4		水銀化ナトリウム	5.35	123.0	72.7

引き被き得られた乾燥ゲルを水にて AB₂₀0₅ 機 度として / 0 重量多のアルミナゲルスラリー となるごとく関製し、側裂された各アルミナ ゲルスラリーをオートクレープ中に移し、 /50~/60 °C の温度 で 2 時間水必須速をした。 その結果、得られたアルミナゾルの性状を 第8 後に示す。

第 8 接

K	A6203	課程/28 (モル比)	AL	形状	経	寺安定:	½ (op	120	C)
	(重量を)	(モル比)	7700	1000	788	10日日	30 BB	60日日	70日日
1	·				6.7	6.7	6.7	6.8	6.8
2	0.01	0.00		模状	6.6	6.7	6.7	6.7	6.7
3	10.0	ψ.ω	71,702	很被	7.1	7.1	7.1	7./	7.2
4					7.3	7.3	7.4	7.4	7.4

* * 4 4

後、オートクレープ中に移し役々に昇進し 150~160 ℃の態度で2時間水熱処理をした。 その結果、得られたアルミナソルの性状を 第テ表に示す。

第 9 表

A8203	職根/46			经時	安定性	{ ap /	/ 20°C)
A8203 (准量分)	(老4比)	外鞭	形状	/日日	10日日	30BB	必 日日	90日日
15.0	0.03	乳光色	板狀	23	26	35	.56	113

夹施 何 7

¥.03 直番 5 の塩酸 等4.0 重量部に 簡複 / 48 (モル比) 0.07 となる番の未反応 の復業模が 機智するように ABgOt 3.86 重量 f 、 x20 4.67 重骨 f のアルミン酸カリウム / 0.0 重量都を 4 0 ℃にて操評したがら依々に添加、反応せしめ生じたアルミナゲルを約 2 時間熟収後、洗浄、評価し得られたケーキを 7 0 ℃のエアーバス中で乾燥して ABgOt 57.3 重量 f の乾燥 ゲルを得た。引き続き得られた乾燥ゲルを水にて ABgOt 最優として / 0 重量 f のアルミナ

特閣 昭55─27824(g) ゲルスラリーとなるごとく問題した後オート クレーブ中に移し、/SO~/60°Cの温度で/ 時間水熱処理をした。

その結果、得られたアルミナゾルの性状を 終10表に示す。

第 10 表

I	A8203.	康极/18		l	₩.	時安定	生 (cp	/ 20	C)
	A8 ₂ 0 ₃ . (重新多)	(老人比)	外觀	形状	/88	10日日	30日日	40日日	90日日
	10.0	0.07	粉色	极块	38	78	/33	200	245

寒旅州5

A6ROS 4.16 重量 4、 C8 / A8 (当最比) 0.547 の爆蒸性塩化アルミニウム水溶液 100重量部 に13.03 重量 5 の重貨票 カリウム水溶液 108度量器 を 3 0 ℃にて境特したから徐々に扱加、反応せしめ、坐じたアルミナゲルを約 1 時間競成後、塩素機の流出が見られなくなる返洗浄し、引き続きが返し得られたケーキを 1.20

でのエアーバス中で乾燥して A6203 72.4 宣音 きの乾燥ゲルを得た。次いでとの乾燥ゲルを 存れるでした 0.03、 A6203、 最度 / 3 まとなるどとく第 / / 表に示した際、 又は之等の際のアルミニウム塩中に添加せしめアルミナゲルを削裂した後、オートクレーブ中に移し/50~/60 ℃の程度で 2 時間水熱処理をした。

	職又は徼の		5	/ A	Ø	性	状			
Mi	アルミニウム塩	<i>⊾6</i> 203	105/A8	外根	形状	Æ	時 袋 定	佳 (c	p / 20°	C)
	721-723	(重費≤)	(モル比)	27 100	<i>~</i> ~	/日日	/0日日	30日日	60日日	90日日
1	塩 鞭					,25	.25	35	61	/23
.2	境化アルミニウム	••				.23	25	34	22	110
3	塩塩性 壌化アルミニウム					25	29	38	ы	125
4	荷 章	15.0	0.03	1.te	板状	2/	2¥	3.2	5/	103
5	研験アルミニウム					26	29	40	43	128
6	塩送性 研究アルミニウム		_			.23	-25	34/	ফ	108

英篇例 9

A6205 4.3/重量系、804/A6(当量比) 1.0/ の強度アルミニウム水溶液 100重量部化 和5 として3.97もの炭酸アンモニウム//// 重量部を50℃にて機材しながら欲々に扱加 反応せしめ、生じたアルミナゲルを約2時間 熟成後、強腰根の流出が見られたくたるまで 洗浄し、引き続き得られたケーキを100℃の エアーバス中で乾燥して AB20g 63.9 重要多の 乾燥ゲル 6.7重量器を得た。次いでとの乾燥 ゲル 6.7重量部を AB203 0.3/重量系、 OB/AB (当量比) 1.02の塩化アルミニウム水溶液 37./食量部中に添加して A8205 / 0 重量 5 、 徴模/A4 (モル比) ○.05 のアルミナゲルス ラリーを開製 した後オートクレーブ中に移し /50~/60℃の温度で/時間水幣処理をした。 その結果、得られたアルミナソルの性状を 第12表化示す。

ルスラリーを調製した後、オートクレープ中 に移し /50~/60 °C の個度で3 0 分間水熱処 環をした。

その結果、得られたアルミナゾルの性状を第 / 3 表に示す。

烙 / 3 表

A6205	酸银/46	M ME	#4 14	紐	中安定	E (op	120	C)
(重要多)	(モル比)	71 MBG.	177-18	/日日	10日日	30 88	60日日	% ∂∃
10.0	0.1	乳光色	長片板状	118	500	1,310	2,630	4,010

実施例11

実施例3の低2で得たアルミナソルを入口 ・ガス温度 /30℃、出口ガス温度 5 5℃で噴雾 乾燥し、アルミナ粉末を製造した。その結果 得られたアルミナ粉末の性状は次のようでも った。

A8203 含有本: 63.7度量系

形 状:球 状

平均粒子径; 20 m

A6203 (重量多)	御供/A8 (モル比)	外鞭	形状	経時安定性(cp / 20℃)				
				/白日	10日日	30BB	60日日	90日日
10.0	0.08	乳光色	板状	32	,185	430	790	1,320

実施例10

A6203 4.55 重量 5、酢酸 模 / A6(当量比) /.0/の酢酸 アルミニウム水 密被 / 00 重量 部 に 8H5 として 3.77 重量 5 の水酸 化アンモニウム / 29 重量 部を / 0 ℃に て 機神 しながら 後々 た 額加反応せしめ、 生じたアルミナゲルを 約 / 時間 熱成後、 即酸 模 の 廃出が見られなく なる 塩洗浄 し、引き続き 戸 過りれたケーキを 9 0 ℃のエアーバス中で乾燥して A6205 56.9 重量 5 の乾燥 ゲル 8 .0 重量部を A6205 2.93 重量 5 、 次の で との 乾燥 ゲル 8 .0 重量部を A6205 2.93 重量 5 、 水溶液 5 3 重量部中 に 撤加して A6203 / 0 重量 5、 酸模 / A6(モル比) 0 ./ 0 アルミナザ

これらのアルミナ粉末を 46205 機定として ノ 5 重量がとなるようにノ 5 ℃の水に掘加し 5 分間提拌、再分散させた。

その結果、得られたアルミナソルの性状及び比較のため市販の分散性アルミナ粉末を上配と同様にして再分散させアルミナソルとなした効果も合わせ第14段に示す。

第 / 4 姿

	&6203 (運量≤)	分散本 (元)	外觀	形状	経時安定性 (cp/20°C)			
					/日月	5日目	30 BB	90 HE
本党明品	15.0	99.8	#Jte	极伏	2/	-23	33	104
市贩品	/2.8	8.5	白色	极快	70	4 Mt	_	_

第14表より本発明品は市吸品と比較して も分数率が優れてかり、またソルの経時安定 性も優れていることが明らかである。 特許法第17条の2の規定による補正の掲載

昭和53年特許顕第98318号(特開昭55-27824号 昭和55 年2月28日発行公開特許公報55-279号掲載)については特許法第17条の2の規定による補正があったので下記のとおり掲載する。

手 読 補 正 善(自発)

昭和59年 7月日日

特許庁長官 志賀 学 殿

1. 事件の表示

昭和53年特許順第 98318号

2. 発明の名称

アルミナゾルの製造法

- 3. 補正をする者
 事件との関係 特飾出願人
 住所 大阪市東区北長5丁目15番地名 称 住友アルミニウム製錬株式会社(他1名)
 代表者 ネ 非 平 概
- 4. 代理人

居 所 東京都中央区日本橋2丁目7番9 号 住友アルミニウム製錬株式会社技術部内

氏 名





- 5. 補正により増減する発明の数 なし
- 6. 補正の対象

明細書の特許請求の範囲の掴および発明の辞報な 説明の個

- 7. 補正の内容
 - 1) 特許請求の範囲を別紙のとおり補正する。
 - 2) 明和書館 I 5 頁第 1 2 行および第 1 3 行の「酸 低」を「酸极」と補正する。

以上

- 2 完 -

別紙

特許請求の範囲

- 1) 少なくとも一方がアルミニウム化合物である 酸性物質とアルカリ性物質との液相中和反応に よって得られるアルミナゲルを酸根/A L のモ ル比が 0. 0 0 1 ~ 0. 1 2 となる鼠の一桶の 無機酸又はこれらの酸の水溶性アルミニウム塩 の存在下に水熱処理することを特徴とするアル ミナゾルの製造法。
- 2)酸性のアルミニウム化合物をアルカリ性物質 で中和する特許循求の範囲第1項記載の記載の 方法。
- 3) 酸性のアルミニウム化合物が塩化アルミニウム、硝酸アルミニウム、塩基性塩化アルミニウム、塩基性腐酸アルミニウムのいずれかである 特許請求の範囲第2項記載の方法。
- 4) アルカリ性物質がアルカリ金属、アルカリ土 金属又はアンモニアの水酸化物、炭酸塩、重炭 酸塩、亜硫酸塩、ホウ酸塩のいずれかである特 許確末の範囲第2項配載の方法。

- 5) 被相中和反応によって得られたアルミナゲルを A & 203 含有率が約15~90 重量%になるごとく一旦乾燥して水熱処理する特許請求の範囲第1~4項記載の方法。
- 6) アルミナゲルを A &203合有率が約55~80 重量%となるごとく乾燥する特許前求の範囲第 5項配製の方法。
- 7) 水熱処理の際の酸根/A & のモル比が 0.02 ~ 0.10 である特許請求の範囲第 1 ~ 6 項記 載の方法。
- 8) 水熟処理を約120~300℃の温度にて実施する特許請求の販用第1~7項配載の方法。
- 9) 一価の無機酸が塩酸または函酸である特許権 求の範囲第1~8項記載の方法。
- 10) 一個の無機酸の水溶性アルミニウム塩が塩塩 性塩化アルミニウム、塩塩性硝酸アルミニウム、 塩化アルミニウム、硝酸アルミニウムである特 酢罐来の範囲第1~8項記載の方法。
- 11) 一価の無機酸のアルミニウム化合物を当量以 下のアルカリ性物質で中和して、一価の酸根が

扱の水熱処理に際して必要とされる量またはそれ以下量残存するアルミナケルを取得し、一値の無機酸またはそれらの酸の水溶性アルミニウム塩を添加することなく、または必要量を補充 添加して水熱処理する特許請求の範囲第1項記 数の方法。

以上

- 3 完 -